(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-274335

(43)公開日 平成9年(1997)10月21日

(51) Int.Cl.*		識別記号	庁内整理番号	ΡI			技術表示箇所
G03G	9/087			G03G	9/08	3 3 1	
	9/08						
	9/09					361	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 6 頁)

(21)出職番号	特數平8-85024	(71)出題人	000005968
			三菱化学株式会社
22)出顧日	平成8年(1996)4月8日		東京都千代田区丸の内二丁目5番2号
		(72)発明者	宮崎 景子
			神奈川県横浜市青葉区鳴志田町1000番地
			三菱化学株式会社横浜総合研究所内
		(72)発明者	柳獨 昭彦
	•		神奈川県横浜市青葉区鳴志田町1000番地
	•		三菱化学株式会社模英総合研究所内
		(72)発明者	高橋 徳明
		,	神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地
	-		三菱化学株式会社横浜総合研究所内
		. (74) 代班人	弁理士 長谷川 職司
		(1-5)(435)	最終頁に続

(54) 【発明の名称】 静電荷像現像用トナー

(57)【要約】

【課題】 定着性、定着強度、耐オフセット性、および 耐ブロッキング性に優れた生分解性を有するトナーを提 供する。

【解決手段】 乳酸および3官能以上のオキシカルボン酸を含有する組成物を脱水重縮合して得られたボリエステル樹脂および着色剤を含有することを特徴とする静電荷像現像用トナー。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 乳酸および3官能以上のオキシカルボン 酸を含有する組成物を脱水重縮合して得られたポリエス テル樹脂および着色剤を含有することを特徴とする静電 荷像現像用トナー。

【請求項2】 乳酸と3官能以上のオキシカルボン酸の 重量比(乳酸:3官能以上のオキシカルボン酸)が8 0:20~99.9:0.1であることを特徴とする請 求項1に記載の靜電荷像現像用トナー。

【請求項3】 ポリエステル樹脂の数平均分子量が2000以上であることを特徴とする請求項1または2に記載の静電荷像現像用トナー。

【請求項4】 ポリエステル樹脂のテトラヒドロフラン 不溶分が10~80重量%であることを特徴とする請求 項1乃至3に記載の静電荷像現像用トナー。

【請求項5】 ポリエステル樹脂のガラス転位点が30~80℃であり、軟化点が60~170℃であることを特徴とする請求項1乃至4に記載の静電荷像現像用トナー

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、静電荷像現像用トナーに関する。更に詳しくは、生分解性を有するバインダー樹脂を主成分とする定着性(低温定着性、定着温度、耐オフセット性)、耐ブロッキング性に優れた静電荷像現像用トナーに関する。

[0002]

【従来の技術】近年、廃棄物処理、環境保全、およびリサイクル等の見地から、生分解性材料への期待が高まっており、トナーについても例外ではない。従来のトナーは、生分解性がないため、トナーまたはトナー樹脂を土中に埋め立て処理をした場合に、土中に永久に残存するという問題を抱えている。また近年、複写機やプリンターに使用される普通紙の使用量が飛躍的に増大しており、これらの普通紙を再生、再利用することが重要な技術のひとつとなっているが、従来のスチレン系を中心とするバインダー樹脂では、アルカリ加水分解による脱墨が困難であり、普通紙をリサイクルする際の弊害のひとつとなっている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】このような観点から、生分解性を有し、アルカリ加水分解において効率よく分解され、紙のリサイクルにも有用であるとして、ポリヒドロキシカルボン酸を中心とする脂肪族ボリエステルを主成分とするトナーが提案されている。例えば特開平7-120975号公報には乳酸ホモボリマーをトナー化する方法が提案されており、その代表格として開環重合法により得られたポリ乳酸があげられている。開環重合法では、乳酸をいったん脱水反応によりオリゴマー化し、これを解重合することにより環状二量体のラクチド

へと導き、さらにこれを開環重合するという手法がとられている。このような煩雑な工程をたどるため、得られたポリ乳酸をトナー用樹脂として使用するには非常に高価なものとなる。またこの手法ではポリ乳酸の好ましい変性の為に使用されるモノマー種が環状エステルに限られ、実質的に3価以上の多官能成分を使用し、所望の架橋構造をもたせることは非常に困難である。

【0004】一方、静電荷像現像用トナーは、速やかに 定着し、そしてトナーが定着ローラー表面に転移して、 以後定着工程を通過する転写材をローラー上のトナーに よって汚す、所謂オフセット現像を発生しないことが必 要である。さらに、トナーは保存時あるいは運搬時等に ブロッキングするような事があってはならない。このよ うなトナーは、流動性、帯電性等が著しく劣化してお り、もはや現像剤としての機能を果たすことが出来な い。そこで、トナーの主要成分であるパインダー樹脂に は微妙な硬度及び熱溶融特性が要求され、着色剤等が分 散されたバインダー樹脂を粉砕・分級して得られるトナ ーは、現像器内の撹拌による機械的衝撃に対して微粉を 発生することなく、またトナー自体が凝集することなく 良好な流動性を示すことが必要であり、また定着時には 低温で速やかに溶融すること、そして溶融時に溶融トナ ーが凝集性を示すことが必要である.

【0005】これらの性能を全て満足するバインダー樹脂を設計することは極めて困難であり、特に定着性と耐オフセット性・耐ブロッキング性は相反する性能である為両者の性能を両立することは極めて難しい。そこで、従来からバインダー樹脂として使用される重合体の分子量及び分子量分布について多くの提案がなされている。例えば、数平均分子量が1000~4000の低温融解、高流動性樹脂を50~95重量%含有するトナーが提案されているが(特公昭59-107360号公報)、耐オフセット性、耐ブロッキング性になお問題を残している。

【0006】また、特公昭63-32180号公報においては分子量が10³~8×10⁴及び10⁵~2×10⁵の各々の領域に少なくとも1つの極大値をもつスチレン共重合体バインダー樹脂を使用することが提案されている。しかしながら、上記公報によるトナーは、転写材への定着性特に定着強度と耐ブロッキング性の両立において未だ満足のいく結果が得られていない。すなわち、該方法によると、定着性を良くする為には低分子量成分の含有量を増やさなければならず、この為、耐ブロッキング性に問題が生じる。一方、耐ブロッキング性を良くする為には、高分子量成分の含有量を増やす必要があり、定着性に問題をきたす。

【0007】また、特開平6-308765号公報には、無水トリメリット酸、グリセリンまたはトリメチロールプロパン等同種の官能基を有する架橋剤で架橋された乳酸ポリエステルを使用することが提案されている。

しかしながら、これらは、架橋性が悪く定着性特に耐オフセット性が充分でなく、熱ローラーがトナーによって 汚れやすいという欠点があった。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記問題を解決して、生分解性を有する脂肪族ポリエステルを含有する、定着性(低温定着性、定着温度、耐オフセット性)、耐ブロッキング性に優れたトナーを提供すべく、鋭意検討した結果、上記性能を満足するトナーを完成するに至ったものである。すなわち、本発明の要旨は、乳酸および3官能以上のオキシカルボン酸を含有する組成物を脱水重縮合して得られたポリエステル樹脂および着色剤を含有することを特徴とする静電荷像現像用トナーに存し、生分解性を有し、特に耐オフセット性に優れたトナー樹脂を提供することにある。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明に用いられるトナーは乳酸と3官能以上のオキシカルボン酸を脱水重縮合して得られるポリエステル樹脂を含有するものであり、乳酸と3官能以上のオキシカルボン酸の重量比(乳酸:3官能以上のオキシカルボン酸)が80:20~99.9:0.1であることが好ましい。このボリエステル樹脂は3官能以上のオキシカルボン酸により、架橋されたゲル成分を有し、ゲル成分量はテトラヒドロフラン不溶分を目安として表される。

【0010】本発明に使用される乳酸には、L体、D体、DL体、あるいはD体と上体の混合物が挙げられ、特に限定されるものではない。ただし得られるポリ乳酸に融点が現れると、トナーの定着性が悪化するため、融点を有さないポリ乳酸が好ましい。このような非晶性のポリ乳酸を得るには、全乳酸単量体のうち、少なくとも5モル%が、光学異性体で占められていることが好ましく、20モル%以上が光学異性体であることが好ましい。

【0011】本発明に使用される3官能以上のオキシカ ルボン酸とは、1分子内に1個以上の水酸基及び1個以 上のカルボキシル基を有し、水酸基とカルボキシル基の 総和が3以上である化合物であって、芳香族のタイプと 脂肪族のタイプがあり、いずれも使用可能である。 具体 的には、リンゴ酸、ジメチロールブタン酸、酒石酸、ク エン酸等の脂肪族オキシカルボン酸類、2,5-ジヒド ロキシテレフタル酸、2,5-ジヒドロキシー1,4-ベンゼンジアセチル酸等の芳香族オキシカルボン酸類な どがある。生分解性という見地からすると脂肪族のもの が好ましく、入手が容易であるという点から酒石酸、ク エン酸等が特に好ましい。ただし使用するオキシカルボ ン酸の種類によっては、反応系中にカルボキシル基ある いは水酸基が過剰となってしまうため、所望のゲル成分 量が得られる以前に、反応が進まなくなる場合がある。 これを防止するためには、場合によっては2個のアルコ

ールあるいはジカルボン酸をさらに適当量添加するのが 好ましい。

【0012】3官能以上のオキシカルボン酸成分の添加 によるゲル成分の生成は、樹脂の分子量分布を広げ、ガ ラス転移温度を高める効果があると同時に、樹脂の溶融 時に弾性を付与することもできる、従って定着時の耐オ フセット性を向上せしめることができる。しかし、多官 能化合物を大量に用いると、重合時、急激な架橋反応に 伴う粘度上昇が起こり、所望の分子量が得られる前に撹 拌が不良となり、均一な撹拌が出来なくなる。従って3 官能以上のオキシカルボン酸の添加量は、0.1~20 重量%、好ましくは1~15重量%、より好ましくは3 ~10モル%である。また、得られた樹脂中のテトラヒ ドロフラン (THF) 不溶分は、通常10~80重量 %、好ましくは10~70重量%、より好ましくは10 ~50重量%である。なお、THF不溶分は、バインダ ー樹脂1gを100gのTHF中にスターラーで撹拌し ながら25℃で10時間かけて溶解させ、沪過後の不溶 分を測定することにより求められる。

【0013】本発明における脱水重縮合とは、ラクチド を原料とするいわゆる開環重合とは根本的に異なる製造 方法であり、開環重合が基本的に重付加であるのに対 し、本方法は重縮合である。本方法の脱水重縮合は、溶 媒を使用してもよいが、基本的にコスト増につながるた め、好ましくは、溶媒を使用しない、溶融重縮合であ る。さらに詳細に脱水重縮合について述べると、本方法 では例えば、触媒の存在下、常圧あるいは減圧下、乳酸 あるいは乳酸オリゴマーを加熱することにより、目的の ポリマーを得ることが出来る。

触媒としては特に限定さ れないが、ゲルマニウム触媒あるいはチタン触媒が、所 望の分子量を有するポリマーが得られ易い点で好まし い。具体的には、酸化ゲルマニウム、あるいはテトラエ トキシゲルマニウム、テトラブトキシゲルマニウムなど の有機アルコキシゲルマニウム、酸化チタン、あるいは テトラブトキシチタン、テトラプロポキシチタンなどの 有機チタン化合物、さらにはこれらの混合物などが挙げ られる。

【0014】重縮合温度は通常は140~220℃、乳酸の環状2量化を抑制するという観点から好ましくは160~210℃、より好ましくは180~200℃である。反応温度が220℃を超えると、ボリマーの熱分解が起こり、乳酸の環状2量体であるラクチドが副生し、好ましくない。反応温度が140℃以下だと、重合速度が遅くなり、製造上好ましくない。

【0015】反応圧力は、通常は常圧~2mmHg、最終的には30~5mmHgが好ましい。反応温度にもよるが、一般に2mmHg以下では、ラクチドが生成しやすくなる。本発明のトナーに含有させる乳酸と3官能以上のオキシカルボン酸からなる、架橋されたゲル成分を含むボリエステル樹脂のガラス転移温度は30~80℃

であることが好ましく、特に好ましくは40~80℃、 更に好ましくは50~70℃である。30℃より低い値では、ブロッキング性が悪くなり、また80℃以上になると定着性が悪くなる傾向にある。また、本発明におけるポリエステル樹脂の軟化点は、60~170℃が好ましい。特に好ましくは80~140℃である。60℃以下では耐オフセット性の悪化が見られ、170℃以上では定着温度が高くなる傾向にある。

【0016】更に架橋度の目安となるテトラヒドロフラン不溶分は、前述の如く通常10~80重量%、好ましくは10~70重量%、より好ましくは10~50重量%である。本発明のポリエステル樹脂のTHF可溶分は、数平均分子量が、好ましくは2000以上、特に好ましくは7000~4万である。数平均分子量が低すぎると粉砕が極めて困難であるので好ましくなく、また高すぎると粉砕性が悪化する傾向にある。

【0017】これら所望の物性のボリエステル樹脂は、上述の重縮合反応の条件を選択することによって得られる。例えば、重合時間を長くするか或いは減圧度を高めれば数平均分子量の大きい樹脂が得られる。ガラス転移温度、軟化点はボリエステル樹脂の分子量と相関関係を有する。或いは、樹脂中のオリゴマー成分を除去するとガラス転移温度、軟化点を上げることが出来る。オリゴマーの除去は、例えば、溶媒抽出、再沈殿などの手段が採られる。

【0018】ゲル成分 (テトラヒドロフラン不溶分) の 量は、架橋剤の使用量及び反応条件の選択によって調節 できる。すなわち、ゲル成分量を大きくするには、架橋 剤の量を多くすれば良い。或いは架橋剤の使用量が同じ でも、分子量を大きくする条件で重合すればゲル成分量 は大きくなる。本発明のトナーはバインダー樹脂の主成 分を上記のポリエステル樹脂とすることが好ましいが、 定着性向上のため、さらに、主として脂肪族ジオールと 脂肪族ジカルボン酸からなる、トナーの軟化点よりも低 い融点を有する脂肪族ポリエステルを添加することが出 来る。この主として脂肪族ジオールと脂肪族ジカルボン 酸からなる脂肪族ポリエステルは特に限定されないが、 ポリプチレンサクシナート、ポリブチレンアジペート、 ポリエチレンサクシナート、ポリエチレンアジペート、 あるいはこれらに脂肪族オキシカルボン酸が少量共重合 されたものであっても良い。

【0019】本発明トナーはかかるポリエステル樹脂を含有するバインダー樹脂以外に着色剤を含有する。更に必要に応じて帯電制御剤等のトナーに使用される種々の添加剤を含有する。着色剤としては、特に限定されるものではなく、例えば、カーボンブラック、ランプブラック、鉄黒、群青、ニグロシン染料、アニリンブルー、フタロシアニンブルー、フタロシアニングリーン、ハンザイエロー、クロムイエロー、ローズベンガル、トリアリ

ールメタン系染料、モノアゾ系、ジスアゾ系染顔料等を 挙げることができる。着色剤の量はバインダー樹脂10 0重量部に対し3~20重量部程度である。

【0020】本発明トナーは、乾式1成分現像剤及び2 成分現像剤のいずれにも使用でき、1成分の現像剤に使 用する磁性体としては、フェライト、マグネタイト等を はじめとする鉄、コバルト、ニッケル等の強磁性を示す 合金、或は化合物または強磁性元素を含まないが適当に 熱処理することによって強磁性を示すようになる合金、 例えば、マンガンー銅ーアルミニウムあるいはマンガン - 銅-スズ等のマンガンと銅とを含むホイスラー合金と 呼ばれる種類の合金、または二酸化クロム等を挙げるこ とが出来る。磁性体は、平均粒径0.3~30μmの微 粉末の形でパインダー樹脂中に均一に分散される。磁性 体粒子の含有量は、バインダー100重量部当り20~ 70重量部、好ましくは40~70重量部が望ましい。 【0021】トナーの帯電制御は、バインダー樹脂、着 色剤自体で行っても良いが、必要に応じて帯電制御剤を 併用しても良い。正帯電制御剤として、4級アンモニウ ム塩、塩基性・電子供与性の有機物質、負帯電制御剤と して、金属キレート類、合金染料、酸性もしくは電子求 引性の有機物質等を用いることができる。帯電制御剤の 添加量はバインダー樹脂の帯電性、着色剤の添加量・分 散方法を含めた製造方法、その他の添加剤の帯電性等の 条件を考慮した上で決めることができるが、バインダー 樹脂100重量部に対して0.1~10重量部が適当で ある。この他、金属酸化物等の無機粒子や前記有機物質 で表面処理した無機物質を用いても良い。これら帯電制 御剤は、バインダー樹脂中に混合添加して用いても、ト ナー粒子表面に付着させた形で用いても良い。

【0022】さらにまた、固体電解質、高分子電解質、電荷移動錯体、酸化スズ等の金属酸化物等の導電体、半導体、あるいは強誘電体、磁性体等を添加しトナーの電気的性質を制御することができる。この他、トナー中には熱特性・物理特性等を調整する目的で各種可塑剤・離型剤等の助剤を添加することも可能である。この添加量は、バインダー樹脂100重量部に対し0.1~10重量部が適当である。

【0023】さらに、トナー粒子にたいして、TiO2、A12O3、SiO2等の微粉末を添加し、これらでトナー粒子表面を被覆せしめることによってトナーの流動性・耐凝集性の向上を図ることができる。その添加量は、バインダー樹脂100重量部に対し0.1~10重量部が好ましい。本発明のトナーの製造方法には、従来から用いられている各種トナー製造法が適用できるが、例えば一般的製造法として次の例が挙げられる。まず、樹脂、着色剤(場合により帯電制御剤等)をボールミル、V型混合機、S型混合機、ヘンシェルミキサー等で均一に分散する。次いで分散物を双腕ニーダー、加圧ニーダー等で溶融混練する。該混合物をハンマーミル、

ジェットミル、ボールミル等の粉砕機で粉砕し、さらに 得られた粉体を風力分級機等で分級する。

【0024】得られたトナーは、キャリアと混合して電子写真用現像剤を形成させ、従来から実施されている電子写真法による複写に用いることができる。なお、キャリアは、公知の鉄粉系、フェライト系キャリア等の磁性物質またはそれらの表面にコーティングを施したものをトナー1部に対して10部~100部用いることが好ましい。

[0025]

【実施例】以下に本発明の実施例を示すが、本発明はその要旨を超えない限り以下に限定されるものではない。なお、分子量、軟化点(Ts)、ガラス転移温度(Tg)、THF不溶分の測定は次の測定方法により行なった。

【0026】(1)分子量

分子量の測定は、樹脂をTHFに溶解し、不溶分を沪過した後次の条件下にGPC測定を行ない得られた保持時間を基にしてポリスチレンについて既知の保持時間と分子量の関係から求めたポリスチレン換算分子量である。分離カラム:以下の三種類のポリスチレン充填カラム(東ソー(株)製)を順次に三本連結して使用した。

TSK GEL G-1000HJ

TSK GEL G-2000HJ

TSK -GEL - G-4-0-00Hj-

流出液:テトラヒドロフラン

流出速度:1ml/分

流出温度:40℃

【0027】(2)軟化点(Ts)

軟化点の測定は、高架式フローテスター(島津フローテスターCFT-500形)を用いて行なう。具体的には、重量1.0gの試料を昇温速度3℃/minでプランジャーにより30kgfの荷重をかけ、直径1mm、長さ10mmのノズルより押し出し、得られた流出曲線より軟化点を求める。

【0028】(3) ガラス転移温度(Tg) ガラス転移温度の測定はASTM D3418-82に 準じて行なう。測定装置は例えばPSC7000(真空

(4) THF不溶分

理工(株)製)を用いれば良い。

試験管に試料1gをとり、テトラヒドロフラン(THF)100mlに溶解させ、25℃で、10時間撹拌した。沪過にてTHF不溶分をとり、これを風乾後、50℃で5時間真空乾燥し、重量を求めた。

【0029】実施例1

撹拌装置、窒素導入管、加熱装置、温度計、助剤添加口を備えた容量500mlの反応容器内に、90%DL乳酸水溶液300g、酒石酸14g、テトラブトキシゲルマニウム400μlを仕込んだ。容器内反応物を撹拌下、窒素ガスを導入し、窒素ガス雰囲気下、180℃で

2時間反応させた後、30mmHgの減圧下において3時間重縮合反応を行なった。引続き反応温度を200℃に昇温したところ、2.5時間でゲル化し、撹拌不能となったので、反応を終了した。得られたポリマーはMn=4060、Mw=24170、THF不溶分は30重量%、Tg=38℃、Ts=116℃であった。

【0030】上記方法で得られたポリマー100重量部に対して、カーボンブラック(三菱化学(株)製、#30)6重量部、ポリアルキレンワックス(三洋化成

(株) 製、ビスコール550P) 3重量部、ニグロシン 染料(オリエント化学(株)製、ボントロンN-04) 2重量部を分散混合した後、二軸押出機を用いて溶融混 練した。冷却後、ハンマーミルで粗粉砕し、次いで超音 速ジェットミル粉砕機にて微粉砕した。得られた粉体を 風力分級機で分級し、平均粒径10.1μmのトナーA を得た。

【0031】実施例2

撹拌装置、窒素導入管、加熱装置、温度計、助剤添加口を備えた容量500m1の反応容器内に、90%DL乳酸水溶液300g、酒石酸14g、テトラブトキシチタン200μ1を仕込んだ。容器内反応物を撹拌下、窒素ガスを導入し、窒素ガス雰囲気下、180℃で2時間反応させた後、30mmHgの減圧下において3時間重縮合反応を行なった。引続き反応温度を200℃に昇温したところ、2.5時間でゲル化し、撹拌不能となったので、反応を終了した。得られたボリマーはMn=5100、Mw=28220、THF不溶分は35重量%、Tg=39℃、Ts=119℃であった。上記方法で得られたボリマー100重量部を用い実施例1と同様にして混練、粉砕、分級を行い、平均粒径10.1μmのトナーBを得た。

【0032】実施例3

撹拌装置、窒素導入管、加熱装置、温度計、助剤添加口を備えた容量500mlの反応容器内に、90%DL乳酸水溶液300g、2,5-ジヒドロキシテレフタル酸20g、テトラブトキシゲルマニウム400μlを仕込んだ。容器内反応物を撹拌下、窒素ガスを導入し、窒素ガス雰囲気下、180℃で2時間反応させた後、30mmHgの減圧下において3時間重縮合反応を行なった。引続き反応温度を200℃に昇温したところ、3.0時間でゲル化し、撹拌不能となったので、反応を終了した。得られたボリマーはMn=6000、Mw=31220、THF不溶分は40重量%、Tg=40℃、Ts=123℃であった。上記ボリマー100重量部を用いて、実施例1と同様にして混練、粉砕、分級を行い、平均粒径10.1μmのトナーCを得た。

【0033】実施例4

撹拌装置、窒素導入管、加熱装置、温度計、助剤添加口 を備えた容量500m1の反応容器内に、90%DL乳 酸水溶液300g、リンゴ酸6.7g、エチレングリコ

ール1.6g、テトラブトキシゲルマニウム400ul を仕込んだ。容器内反応物を撹拌下、窒素ガスを導入 し、窒素ガス雰囲気下、180℃で2時間反応させた 後、30mmHgの減圧下において3時間重縮合反応を 行なった。引続き反応温度を200℃に昇温したとこ ろ、3.0時間でゲル化し、撹拌不能となったので、反 応を終了した。得られたポリマーはMn=4100、M w=25200、THF不溶分は20重量%、Tg=3 8 $^{\circ}$ C, Ts=120 $^{\circ}$ C constant.

【0034】上記ポリマー100重量部を用いて、実施 例1と同様にして混練、粉砕、分級を行い、平均粒径1 0.1μmのトナーDを得た。トナーA、B、C、Dを 用いて、以下の試験を行なった。

定着テスト: 未定着のトナーを400mm/secの定 着ローラーに通紙し、定着する下限温度とホットオフセ ットが発生する温度を調べた。

耐ブロッキングテスト:トナーに一定荷重を加え、放置 した後のブロッキング性の良否を判定した。

こすり残存率テスト:種々の付着量を有する未定着トナ ーを150℃、400mm/secの定着ローラーに通 紙後、こすり試験を行った。こすり残存率を下式より求 め、その最小値を最低こすり残存率と定義した。

[0035]

【数1】

こすり試験後の函像濃度

こすり残存率 (%) =---×100

こすり試験前の画像濃度

【0036】結果を表-1に示す。

【表1】

[0037]

表 - 1

No.	トナー No.		ホットオフセ ット発生温度	i .	
実施例1	A	135°C	220℃以上	7 9	良
" 2	В	140℃	同上	7 6	良
, 3	С	140℃	同上	7 0	良
, 4	D	140℃	月 上	7 3	良

[0038]

【発明の効果】本発明により、定着性、定着強度、耐オ

フセット性、および耐ブロッキング性に侵れた生分解性 を有するトナーを得ることができる。

フロントページの続き

(72)発明者 山岡 弘明

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内